(19) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭56-28208

砂公開 昭和56年(1981) 3月19日

①Int. Cl.³. C 08 F 212/08 G 01 N 33/54 //(C 08 F 212/08 220/26)

20特

識別記号

庁内整理番号 7919—4 J 6656—2G

7133-4 J

登明の数 1

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

顧 昭54-104625

②出 願 昭54(1979)8月16日

仰発 明 者 山田都一

高槻市城南町2丁目2番22号

⑪出 願 人 積水化学工業株式会社

大阪市北区西天満2丁目4番4

묵

明 棚 書

発明の名称

参析試薬用ラテックスの製造方法

特許請求の範囲

1 スチレンと一般式が

R: CH.

CH. =C-COU(CH:CH:O)x(CHCH:O)y(CH:CH:O)zR.

(ここに R は H 又 は C H, ; 別 は H 又 は C H, ; x, y, z は そ れ ぞ れ O 又 は 1 0 0 以 下 の 整 散 で る つ て、 x, y, z の 関 に は 次 の 関 係 が 返 9 立 つ。 $1 \le x + y + z \le 1$ 0 0)で 表 わ さ れ る 化 合 物 と x 、

見名別の不存在下で本書性ラジタル 宣合開始別 を用いて本中で共重合させてラテックスとなす

ことを特徴とする静脈鉄薬用ラデックスの製造

2. 本密性ラジカル重合物的部が過酸散塩である 特許額水の範囲電1項記載の製造方法。

発明の詳細な説明

本発明は免疫血費学的診断試験に用いられるラ テックスの製造方法に関するものである。

-1-

ポリスチレンラテックスに抗原又は抗体を感作 させ、これを用いて血清中の対応する抗体炎は 抗原をラテックスの最集反応として検出する免 疫血病学的参新技は、その質便性と迅速性の軟 化臨床検査の分野において多くの値類の抗原又 は技体の特出に拡大番用され今日に至つている。 この目的に用いられるポリスチレンラテックス は、一般に粒径がQ05ないし1ミクロンであ り、粒径分布が狭く粒径の溢つたものが望まし い。このようなラテアクスは近常公知の乳化量 台の方法を用いて製造できるとされている。そ の方法とは、例えば水中にアニオン系、ノニオ ン系又はカチオン系の乳化剤の何れか1 種叉は 2 直以上を混合したものに、ステレンモノマー 及び水搭性ラジカル重合関始別等を共存させて、 好ましくは世界を除いた雰囲気で、直当な程度 に進当な時間保つことである。 このようにして得られるポリスチレンラテック スにかいては、その安定性に哲与する乳化剤の

-2

存在形態は重要である。一般には、重合の際に

特問紹56- 28208(2)

用いた乳化剤の一部はポリスチレンラテックス 数子の表面に吸着されてかり、他はラテックス 中に避難の状態で存在しており、これらの状態 の間には乳化剤のポリスチレンラテブクス粒子 表面に対する吸着脱着平衡が成立している。と のように通常の方法で製造されるポリステレン ラテックスにるつては、乳化剤は安定をラテッ クスの形成化不可欠である。しかしながら、産 崖の乳化解は動送の抗原乂は抗体によるラテフ クスの厳集技能に対しては不存合な影響を与え るのである。すなわち免疫血病学的診断試薬を 製造するには、まず的述の如くポリステレンラ テフクスに抗原父は抗体を窓作させる必要があ るが、遊童の乳化剤を含むラテックスを用いる とこの政府ですでに敬集してしまうことがある。 次に、抗減又は抗体を感作させたラテフクスを 用いて、この抗原又は抗体化対応する抗体又は 抗順をラテックスの収集反応によって被出する 厳には、 検出されるべき抗体交は抗原を含む血 漢(陽性血道)と接触すれば腐作ラテフクスは

要集し、かかる抗体又は抗原を含まない血質(験性血素)と接触しても適作ラテックスは要集 しないことが必須要件とされるのであるが、連 建の乳化剤を含む感作ラテックスの場合には酸 性血病と接触しても要集してしまい、いわゆる 非特異的優集反応となることがはなはだ多いの である。

勿論、 ラテックスに含まれる避難の乳化剤は、 例えばイオン 欠損疾や 透析法の 技術を 用いて除 くことは可能である。しかし、 避難の乳化剤を ラテックスから 除いてしまつた 場合、 前述の知 く避 服の乳化剤と ラテックス数子表面 に吸着された乳化剤と の面の 吸着脱若平衡の 成立によっ てラテックスが安定化されているために、 ラテックスの安定性は 抵端にわるく なり実際上は使用不可能となってしまうのである。

銀上の如く、免疫血清学的参助試験用クテック スとしては、通常の乳化試合後で製造したポリステレンラテックスは、遊離の乳化剤を含む点 において実用上大きな雑点を有しているのであ

-4-

本発明は上記の知さ欠点のない免疫血清学的参 断機器は表として用いられるラテックスを提供 2年期か することを目的として観意研究せる結果なされ たものであり、その受官はスチレンと一般式が

合物即与

-6-

CH3 = C - COO (CH3 C 840) a C 84

特開網56- 28208(3)

H

| CH₂ = C - COO(CH₂CH₂O)₂₀CH₂

| CH₃ = C - COO(CH₂CH₂O)₂₀CH₃

| CH₄ = C - COO(CH₂CH₂O)₂₀H

| CH₄ = C - COO(CH₂CH₂O)₂₀H

| CH₄ = C - COO(CH₂CH₂O)₂₀CH₃
| CH₄ = C - COO(CH₂CH₂O)₂₀CH₄
| CH₅ = C - COO(CH₂CH₂O)₂₀CH₅
| CH₆ = C - COO(CH₂CH₂O)₂₀CH₆
| CH₇ = C - COO(CH₂CH₂O)₂₀CH₆
| CH₈ = C - COO(CH₂CH₂O)₂₀CH₆

R: CL | CH₀=C-COO(CH₀CH₀O)x(CHCH₀O)y(CH₀CH₀O)xR。
で 扱わされる化合物の 少くとも何れ か 1 種類 か よび 朗始 別を加えて 選择し ながら 加藤 ナればよ く、その除の重合反 5 程度は 通常 5 0 ないし 1

-9-

CH .= C-COO (CH CH.O)... CH. CH.=-C-COO(CH.CH.O) = (CHCH.O) = (CH.CH.O) = E CH, CH.=C-COO(CH.CH.O)..(CHCH.O)..(CH.CH.O)..CH. CHe=C-COO(CH-CH-O), (CHCH-O), (CH-CH-O), H CH. CH.=C-COO(CH.CH.O)...(CHCH.O)...(CH.CH.O)...CH. などが好点な何としてわげられる。これらの化 合物はスチレンとの共業合成分であると同時だ、 通常公知の現化監合法における乳化剤の接能を も基するのであり、スチレンに対する使用割合 はG1ないしての直蓋がであるが、好ましくは 1ないしょり重量が、より好ましくはあないし 3 6 重量がである。前述のエ、ア、エの遺伝文 Kタいてエナテナェ>100の場合は、ステレ ンとこれらの化各物との共重合騒性が低下して、/中期 安定してしかる教在がよく描つたうテックスが /字加入

CH, CH,

Ri CEL CELCHO X (CHCHO) Y (CHCHO) XRs
で表わされる化合物は、ステレンとの共直合体
の分であると同時に通常公知の乳化室合法にかける乳化剤の機能をも果たし、極めて安定にしてしかも散性がよく協つたラテフクスを製造することが出来るのであり、そしてはラテフクス

-10-

特爾昭56-28208(4)

別が避難の状態で存在していることがないので、 免疫血清学的影断試験としていわゆる非特異的 最集反応を起こすことがなくすぐれた性能を有 するものである。

灰に本発明の実施例について説明する。

实集例 1

スチレンモノマー689、化学文

C H.

CB=C-COO(CEICBO) **CB で表わされる化合物 45 9、温健酸カリウム 8 0 5 9、イオン夹換 本 4 5 0 9を反応容器に仕込み、容易を放業 ガ スで置換し反応温度 7 0 でで 3 6 時間共重合し た。このようにして得られたラテックスの平均 数 程は 8 5 9 ミクェン、 数 任の はら付きは変動 係数で表わして 8 0 5 で あった。

P E & 5 のグリシン最有数に分散したラテックス分数数1 容に対し、グリシン級有数で Q 1 がに 希釈したヒトダンマグロブリン 密放 1 容を混合し、 3 0 ℃ に 1 5 分保つた後、 2 6 0 6 0 × Gで進心分限して未扱者のヒトダンマグロブリン

-11-

4 であつた。このラテフクスを用いて実施例1 と全く叫じ方法で免疫血病学的診断試験を測録 し、リクマチ因子を含む血病による療集反応の 強さを観察し、第1 景の結果を得た。

また、リウマチ因子を含まない血病を用いて実 第116全く同じ試験をした場合、豪葉は全く 観察されなかつた。

实 篇 例 3

スチレンモノマーも59、化学式

CH, CH,

CH = C-COO(CHaCHaO)as(CHCHaO)as(CHCHaO)asH で 表 かされる化合物 2 0 9 、 過機 放力 リウム 0 0 5 9 、 イオン 交換 水 4 5 0 9 を 反応 容器 化 仕 込 み 容器 を 監案 ガスで 世 庚 し 間 反 応 臨 度 6 0 で で 4 1字別降 0 時 間 共 重合した。このようにして 得 られ た ラテックスの 平均 数 径 は 0 5 8 ミクロン、 数 径 の 質 的 係 数 は 0 0 5 で も つ た。この ラテックス を 相い て 実 麻 強 1 と 全 く 河 じ 方 法 で 免 校 血 清 学 的 参 新 試 薬 を 間 製 し 、 リ ク マ チ 因 子 を 含 む 血 債 に よる & 集 反 応 の 強 さ を 続 祭 し 、 第 1 次 の 結 条 を

を除る、沈降したラテックス粒子をグリシン級 育被に再分数して均一な感作ラテックス分数核 とした。この 1 滴とグリシン級 育被で値 4 の出 率に希釈した リワマテ因子を含む血質 1 滴とを ガラス板上で異合し、 8 分間 ガラス板をゆるや かに前数左右に 傾けて 優集区 5 の 独さを観察し 集 1 表の結果を得た。

また、 サタマチ国子を合む 血病 のかわり にグリ シン最新被で 2 0 倍に希釈した リクマチ因子を 合まない正常な血病を用いて叫じ試験をした場合、優集は全く観察されなかつた。

实施例 2

ステレンモノマー659、化学式

H С На

CB=C-COO(CHCBO)mil で表わされる化合物 109、温磁版カリクム 0059、イオン交換 水4509を反応専器に仕込み、容器を産業ガスで飲挟し反応展展80℃で20時間共産合した。このようにして着られたラチックスの平均 数径は 0.45ミクロン、数色の変動係数は 0.0

-- 12-

得また、リタマチ因子を含まない血資を用いて 実施例 1 と全く同じ飲飲をした場合、破集は全 く概察されなかつた。

これら実施例 1 万至 3 の結果から明らかなように、本発明の方法によって得られたラデックスを用いて掲製した免疫血清学的診断試 裏は感覚が高く、かつ非特異的な 最集反応を 包さないものできる

比較何

スチレンモノマー 9 1 き、ノニオン乳化剤(8 一工泉要素社製、商品名エマルジプト 6 9) 2 9、漁球股カリウム 8 3 ぎ、イオン交換本 6 4 0 9 を反応容器に仕込み、容器を盗者ガスで置換し反応温度 7 0 でで 2 4 時間重合した。 得られたラテフクスの平均数径は 6 4 8 ミクロン、数在の変動係数は 6 1 5 であつた。

このラテックスを用いて実施例と全く同じ方法 で免疫血素学的参析拡張を関要し、リクマチ因 子を合む血素による最集反応の強さを観察し、

-14-

-13-

第1支の結果を発た。

また、リウマテ因子を含まない血膚を用いて実施例と全く同じ飲飲をした場合的述の実施例 1 乃至 3 とは異なり、明らかな凝集がみとめられた。

K 1 #

~=	ARSTER	20	40	80	160	_ !		1280	2540	5120
最集の独さ	矢草 何 1	++	+	+	+	±	_	-	-	-
	实施何 2	++	++	. +	+	+	±	-	-	_
	夹施例 8	++	+	+	±	-	-	-	-	_
	比較何	++	+	±	-	+	+	-	-	_

++:3分以内に起こる種めて強い豪集

+:3分以内に起こる明らかな最集

土:10分以内に起こる明らかを養集

一:30分以数4最差世才

养許出额人

费本化学工业株式会社

-15-